# (19)日本田特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報 (A)

# (II)特的出氧公园母号 特開平7一310236

(43)公開日 平成7年(1995)11月28日

					<del></del>	
(51) Int CI.		数则配号	庁内整理番号	F	ī '	技術表示協所
DOIF	8/14	$\mathfrak{B}$				**************************************
COSL	57/04	LPD			•	
DOIF	6/62	305 A				

李立靖求 宗靖求 請求項の数6 FD (全 8 頁)

		i i	i .	
(21)出試管号	<b>谷田平6</b> −129565	(71	出國人 000000952	
(22)出頭日	平成6年(1994) 5月18日		建防株式会社	
	1140 1 444 0 0 1 1 1 1	_(71	京京都墨田区墨田五丁目17番4 号 出版人 00001993	
			株式会社岛神技作所 京都府京都市中京区西ノ京桑原町 1 程	<del>2-10</del> 1
		(72	死明者 古贸 英雄	
	•	. (72)	大阪府岸和田市天神山町3丁目6番15 発明者 大崎 拓司	5号 .
			兵庫原三田市弥生が丘1丁目3番1電 608号	焙
	,	(72	発明者 近蒙 養和	
			山口県防府市団街2丁目5至31号	
			<b>一                                    </b>	.pc <

# (54) 【究明の名称】 緊急管性ポリ乳酸複雑

# (57)【荽約】

【特成】配点Taを有するポリ乳酸系重合体Aと、ポリ乳酸系重合体Bとからなる複合繊維である。ポリ乳酸系 重合体Bはその配点Tbが前配配点Taより10℃以上 低いか又は非晶性で配点を持たない。

【効果】生分解性を有すると共に熱融者性を有する。各種の生分解性を有する機能構造物を製造するのに好適である。

#### 【符許請求の範囲】

[請求項1] 配点Taを有するポリ乳酸系重合体Aと、ポリ乳酸系重合体Bとからなる複合磁線であって、前記ポリ乳酸系重合体Bはその配点Tbが前記融点Taより(0℃以上近)か文は発晶性で配点を有しないものであることを特徴とする系融着性ポリ乳酸磁場。

【請求項2】 ポリ乳酸系重合体Aが、レー乳酸単位生たはD-乳酸単位を80モル%以上含有する、請求項1記載の熟證者性ポリ乳酸機能。

[請求項3] 複合配准の接断面標造が芯種型であり、 且つ芯がポリ乳酸系宜合体Aからなり、鞘がポリ乳酸系 重合体Bからなるものである、請求項1又は2記載の熟 脱着性ポリ乳酸配進。

【語式項4】 ポリ乳酸系重合体Aとポリ乳酸系重合体 Bとからなる多層構造に複合化した複合認能であって、

の領断面構造が並列型(サイド・バイ・サイド)、又 ビ多志型、又は多重並列型(織状)、又は同心円型、又 一は偏心円型、又は放射状型である、請求項1又は2記載 の緊略者性ポリ乳酸繊維。

【請求項5]》 ポリ乳酸素重合体A及び/又はポリ乳酸系重合体Bが、分子量300以上のポリエテレングリコールを0、1~15重量%共重合している、請求項1~4記載の熱配音性ポリ乳酸線線。

[請求項6] ズボリ乳酸系重合体A及び/又はボリ乳酸系重合体Bが、脂肪族多価アルコール、脂環族多価アルニール、脂肪族多価カルボン酸、脂環族多価カルボン酸、脂肪族とドロキシカルボン酸、脂肪族とドロキシカルボン酸、方看族とドロキシカルボン酸よりなる時より選ばれた少なくとも一種の多官能基を有する化合物を0、1~15重量%共宜合している。請求項1~5記載の感配者性ポリ乳酸繊維。

# **万明の詳細な説明**]・

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生分解性を有し不潤布 年の複雑構造物を製造するのに好適なポリ乳酸繊維に関 するものである。

#### [0002]

【從未の表符】自然深築下で、例えば做生物により分解 され最終的には炭酸ガスと水になる完全循環型生分解性 ポリマーとして、ポリ乳酸が注目されている。ポリ乳酸 は融点が高く結晶性も高いため、衣料用並びに工業用機 続としても有望であることが期待されている。しかしな がら、従来は生体適合性を活かした手術糸(疑合糸)な どのごく限られた用途が知られているに過ぎない。その 理由は、ポリ乳酸を実用的な衣料用並びに工業用機 がとしても有望である。 とのごく限られた用途が知られているに過ぎない。その 理由は、ポリ乳酸を実用的な衣料用並びに工業用機 でしているに流過ぎない。その 理由は、ポリ乳酸を実用的な衣料用並びに工業用機 でしているにある。

#### [0003]

【発明が解決しようとする環題】本発明者らは、ポリ乳 酸の生分解性を検持し、完全循環型生分解性の不根布や 織り・却み市等の磁准構造物を提供するために観度研究した結果、本発明を完成した。本発明の目的は、生分解性を有すると共に熱融着性を有し、各種の生分解性を有する機能構造物を製造するのに好適な熱融着性ポリ乳酸繊維を提供するにある。

#### 100041

【課題を解決するための手段】本発明の熱融管性ポリ乳酸機能は一般点ですを有するポリ乳酸系成合体Aと、ポリ乳酸系成合体Bとからなる複合機能であって、前記ポリ乳酸系成合体Bはその融点でもが前記絶点です。より10℃以上にいか又は融点を有しないものであることを特徴とするものである。

[000] 本契明に用いるポリ乳酸系面合体A(以下、「面合体A」と時記する)は結晶性の面合体で融点 Taを有するものである。これに対し、本発明に用いるポリ乳酸元面合体B(以下、「宣合体B」と略記する)は脱点Tbを有する結晶性のものが耐熱性に使れている点において好きしいが、融点を有しない非晶性のものを用いることもできる。融点Tbを有する場合、融点Tbは前記配合Taよりも10℃以上低い温度であり、両者の融点の差は好ましくは10~80℃、更に好ましくは30~60℃である。

【0006】本発明に用いる上記変合体Aは、上一乳酸 単位又はD一乳酸単位を60元ル%以上含有するポリ乳 酸系重合体が好適である。ポリ乳酸には、光学異性体で ある、D件とし体とのあることが知られているが、両者 を共重合すると融点は低下し、光学純度が十分に低くな ると最早融点を示さない非晶性ポリ乳酸となる。重合体 Aにおける乳酸単位の光学純度(D体又はし体の比率) は好きしくは80元ル%以上、より好きしくは95元ル %以上、更に好きしくは98元ル%以上である。

【0007】 前述したように、 五合体Bの融点Tもは、 重合体Aの 社点Taより10で以上にいか、または船点 を有しない 特品性のものである。 融点の低いポリ乳酸系 重合体あるいは非晶性のポリ乳酸系重合体を得るには、 重合体Bにおける乳酸単位の光学純度を適宜調節することにより達成できる。即ち、光学純度を低下させると配 点の低いもつが得られ、更に低下させれば非晶性のもの を得ることができる。

【0008】一般には乳酸を発酵法で生産するとし体が 産生されるので、工業的にはし一乳酸の方が大量且つ芸 価に入手しよく、本発明に係るポリ乳酸系革合体は、通 常し一乳酸な主体とするものである。しかしながら、D 一乳酸を主体とする重合体であっても、L一乳酸の場合 と同様の物性のものを得ることができる。

【0009】本発明に用いる重合体A及び/又は重合体Bとしては、乳酸に分子量300以上のポリエチレングリコールを共重合したポリ乳酸系重合体を使用することもできる。この場合ポリエチレングリコールは、好ましくは0.1~15重量%程度共重合される。

【0010】また、重合体A及び/又は重合体Bは、脂肪族多価アルコール、脂斑族多価アルコール、脂肪族多価カルボン酸、脂原族多価カルボン酸、脂肪族とドロキシカルボン酸、脂環族とドロキシカルボン酸、脂環族とドロキシカルボン酸、脂環族とドロキシカルボン酸での多官能基を有する化合物、あるいはラクトン、環状エーテル類等の環状化合物等を、好ましくは0.1~10重量%、更に好ましくは0.5~7重量%共重合したものであっても良い。これら多官能基を有する化合物または環状化合物を共重合することにより、溶融紡糸におけるボリ乳酸の流動性が改善され、紡糸機業性と糸質の向上を図ることができる。

[0011]本発明において、均質かつ高強度の良質な機能を得るためには、強合体Aの分子量は好ましくは5万以上、より好ましくは10万以上、更に好ましくは15万以上のものである。更に、均質な機能及び機能製品とするためには、重合体Aと重合体Bとの分子量差は、好ましくは2万以下である。重合体Aと重合体Bとの分子量差が5万を超えると紡糸安定性に欠ける傾向にあり、得られた機能の品質変動、パラツやが大きくなり、商品価値を摂なう点がある。

[0012] 本発明の熱配者性ポリ乳酸繊維は、上記重合体Aと上記取合体Bとを多層搭造に複合化した複合繊維であって、その領断面構造は芯箱型のほか、並列型

(サイド・バイ・サイド)、多志型、多重並列型(結状)、同心円型、偏心円型、放射状型等を挙げることができる。いずれの領断面構造の場合も、少なくとも繊維表面の一部に重合体Bを終出させたものである。或合体Bが繊維表面に舞出していない場合には、熱配者性が発現せず、本発明の目的を適することができない。したがって、複合繊維の領断面構造がご精型においては、芯の部分が重合体Aで鞘の部分が重合体Bで構成されることになる。

【0013】また、上記複合機様における蛋合体Aから構成された部分の比率は、好ましくは50重量%、より好きしくは60重量%以上、更に好きしくは70重量%以上であり、且つ95重量%以下のものが窒ましい。上述のような複合機能は、通常それぞれの横断面構造が得られるように設計された特殊口金を通して溶配紡糸して製造される。

【0014】本発明の熱配著性ポリ乳酸磁維を絡合させて不穏布状となした後、エンポスマシンにより、重合体 Bが融点を有するときはその融点より高く且つ重合体A の融点より低い温度で加熱加圧すると、重合体Aは原形を保持した支ま重合体Bが溶融し近接する他の磁維の重合体Bと配着され、不機和を得ることができる。

[0015]

【発明の効果】本発明の無配着性ポリ乳酸繊維は、駐点

の異なるポリ乳酸系重合体を複合した繊維からなるものであるため、所定は度で加熱加圧することにより、片方の重合体部分だけが溶融し、繊維の形態を保持しつつ機 機同士を熱融着することができる。

[0] 016] このため、本発明の熱配着性ポリ乳酸繊維を用いれば、全完全循環型生分解性不微布をノーバインダーで製造することが可能である。得られる不総布は十分な気張力、引き裂き抵抗力、並びに剝離強度を有するために、土木・連設用袋、極生マット等の用途に適する。たた、衣料用品、衛生用品としても好適であり、従来得っれていない完全生分解性受材として利用効果が大である。特に、生体適合性の創傷按疑材として有用である。

【○ 17】また、本発明のフィラメント糸を経緯直交 租居して、又は低密度機物やむとなし、その交叉点を加 熱溶融して熟融者させることにより、超経量ネットと し、新規な完全生分解性包装材を得ることもできる。更 に、取り編み布を熱力レンダーロールに通し、織り編み 目を無融者させ、気密性布を得ることもできる。

[0 18]

[実革例]

实施出1~3

L-乳酸より合成されたL-ラクテドを原料として溶配面合して得たボリレー乳酸と、L-乳酸にD-乳酸を所定比率で共産合して得たボリD/L共重合乳酸とを準備した。得られたボリレー乳酸及び各種ボリD/L共重合乳酸から、表1に示す如き融点のボリ乳酸を重合体A及び重合体Bとして適宜運気し、これを構成成分として、並列型(サイド・バイ・サイド型)の複合硬維を訪糸し、延伸したのち、熱処理して熱配者性ボリ乳酸複合繊維を製造した。

【0019】これら複合繊維をカットファイバーとない、クリンプ(接稿)加工したのち不協布を作成した。不協布のバインディングは熱ニンボスにて行なった。ここでエンボス温度は、表1に示すような重合体Aの融点より低い範囲で適宜設定した。その結果は、表1に示す通り下あった。なお、本明結香中の表における「引張強力」とは、50m幅の気冊状計験片を引張り速度200%/分で変形させて測定した値であり、N=10の実測値範囲で示した。

[0020] 比較例1~2

重合体A及び重合体Bとして、配点の差が10℃未満のポリ乳酸系重合体を造択した以外は、実施例1と同様にしてポリ乳酸複合繊維を製造した。引き続き、実施例1~3と同様にして不概布を作成した。その結果は、表1に示す通りであり、熱エンポスの効果が小さく、待られた不識布は物性値の劣るものであった。

[0 | 2 | 1 ]

[表址]

項	囯	<b>実</b> 協例 [	実施例 2	吳施例 3	比較例1	比较例 2
1	(.c)	170	1.78	130	175	100.
} · ·	凡政の割 モル%)	• 1	0	5	. 0	1 · 0
<b>金 融点</b>	('C)	130	ND	ND	168	9 5
} ``	凡酸の割 モル粉)	5	15	15	i.	.10
エンポス! 引張致力 不概布外! 不概布目 近合体比!	(kg) 関 付け 享A/B	150 4~9 良奸 43 50/50.	100 3~8 底好 45 60/40	70 5~11 装面シワ 52 70/30 〇~◎	172 1~5 毛羽立ち 49 50/50	97 1以下 シワ、毛羽 46 50/50 ム

(注1) ND:非品性で磁点なし。

(注2) ◎: 伝めて使れている。 ○: 使れている。 △: 劣る。

# [0022] 卖施例4~6

。[0023] 比较例3~4

重合体A及び重合体Bとして実施例1~3で用いたものと同様のポリ乳酸系重合体を用い、接断面構造を並列型に代えて、融点の高い方の重合体Aを芯とし且つ融点が低い方の重合体Bを鞘とする芯鞘型の熱脱着性複合繊維を製造した。引き続き、実施例1と同様にして不能布を手成した。その結果は表2に示す通りであった。

金合体A及び重合体Bとして比較例1,2で用いたものと同様のポリ乳酸系重合体を用い、抵斯面構造を並列型に代えて、融点の高い方の重合体Aを芯とし且つ融点の低い方の重合体Bを稱とする芯輔型の複合機維を製造した。引き起き、実範例1と同様にして不識布を作成した。その結果は表2に示す通りであった。

[0024]

【表2】

項目 実施例 4 実施例 5 実施例 6 比較例 3 比較例 4 重合体Aの融点 C 170 178 130 175 100 重合体Bの融点 C 130 ND ND 168 95 エンボス温度 C 150 100 80 172 97 引張改力 (kg) 5~8 4~6 3~8 1以下 1以下不能布の外級 良好 良好 良好 長野 シワ発生不能布目付け(g/m²) 50 45 49 47 53 野会体A / 8 比率 50/40 60/40 60/40 50/50						
<b>宣合体Bの融点</b> で 130 ND ND 168 95       エンボス温度 で 150 100 80 172 97       引張致力 (kg) 5~8 4~6 3~8 1以下 1以下 不総布の外収 良好 良好 良好 長好 毛羽あり シワ発生 不能布目付け(g/m²) 50 45 48 47 53	項 目	实施例 4	实挺例 5	吳麗例	比较例 3	比较例4
20   10   10   10   10   10   10   10		130 150 5~8 良好 50 60/40	ND 100 4~6 皮好 45 60/40	ND 80 3~8 良好 48 60/40	168 172 1以下 毛羽あり 47 60/40	95 97 1以下 シワ発生 53 50/50

(注2) Ø: 極めて使れている。 Δ:劣る。

【0025】実施例7~11 ポリレー乳酸又はポリロ/レー乳酸を多官能器を有する 化合物と、グリセリン又はポリエチレングリコールとを 表3に示す如き割合で共庶合し、融点の異なる各種のポ リ乳酸系重合体を阿製した。得られたポリ乳酸系重合体から、表3に示す如き融点のポリ乳酸を重合体A及び重合体Bとして適宜選択し、芯精型または並列型の機断面構造の複合繊維を溶脱紡糸した。得られた複合繊維は飛融強性ポリ乳酸繊維であった。引き続き、実施例1と同

様にして不跛布を作成した。その結果は表3に示す通りであった。

[0026].

【去】

						<b> </b> -		·
	項	<b>E</b>	実版例7	实施例B	笑	ऋ छ्यं ९	突施例10	突旋例11
黛	庭.点	('C)	173	172	1	6 9	167	177
合体人		合物名 (重量光)	GLC	GLC 2	P	EG ·	PEG 3	新 · 0
nî	融点	(3)	1 2 8	100	1	00.	150	1 5 7
合 体 B		合物名 (政量%)	D-乳酸 5	D-乳酸	D	乳酸 10	D-乳酸 2	PEG 3
工引引不不宜	が大大の数布の数字体人	_	芯	本報型 110 5 — 9 良好 50 / 50	F 4 50	0 8 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	並 1 6 0 2 ~ 5 40 / 60 0 0	<b>正销</b> 过 170 5~10 及好 46 30/70 ◎

(注2) Ø:極めて優れている。 O:優れている。

(住3) 印:若干不明瞭な融点。

(注4) GLC:グリセリン、 PEG: ボリエチレングリコール、

# [0027] 実施例12~15

嵌4に示す如き融点を有する重合体Aと重合体Bとからなる、芯精型複合フィラメント系を製造した。得られた芯鞘型複合フィラメント系は嵌4に示す如き性状の熱融者性ポリ乳酸繊維であった。得られた熱融者性ポリ乳酸繊維を低密度の砂に織り、120℃の熱カレンダーロールを通し、繰り目間隔0.1mm~5mmの各種の空隙を持ち且つ自留めの効いた固い組織の砂を得た。その結果は、嵌4に示す通りであり、紅茶ティーバッグ等の食品用包装材として複めて好適であった。

【0028】尚、表4における「目ずれ強力」は、紗の 経緯方向とほぼ45度の傾きを特たせて短冊状に幅5cm のは験片を切り出し、引張り試験機で変形させ、経・総糸が剥離するに至る下限強力で表わした。

[0029] 比较例5

重合体A及び重合体Bとして比較例1で用いたものと同様のポリ乳酸系重合体を用い、表4に示す如き性状の芯 科型の複合繊維を製造した。引き続き、実施例12~15 と同様にして抄を作成した。その結果は表4に示す通りであり、紅茶ティーバッグ等の食品用包装材に適するものではなかった。

. [0030]

长4】

					L	
現質	実施例12	突施例13	实施例14	夹	6例15	比較例 5
宣合体人の数点で	173	170	178	1	7	175
プロリス 日本日の融点で	128	130	ИD	1	7	168
或合体A/B比率	60/40	70/30	50/50	40	60	60/40
雄度(デニール)	24	36	7 5	1	2 4	3 6
糸強度(g/d)	3~5	4~5	3~4	3	-5	4~6
仲度 (%)	35~50	85~60	33~45	30	-60	25~60
目ずれ致力(kg)	3 以上	3以上	1~1.8	a.	5~1	0.12F
ディーパッグ性能	٥	•	Ø	아	~Ø	Δ
1	I	I	1	1 11		l

(注1) ND: 非晶性で融点なし。

(住2) ②: 極めて優れている。 ○: 使れている。 Δ:35。

プロントページの続き

(72) 発明者 梶山 宏史

山口果防府市館紡町4-1清明寮

(72) 発明者 松井 雅男

大阪府高槻市北岡町7番18号

(72) 発明者 小切 栄一

京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地

将式会社島津製作所三条工場內

(72) 発明者 頭井 康宏

京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会社島建製作所三条工場内

÷

- (19) The Japanese Patent Office (JP)
- (12) Japanese Patent Laid-Open Bulletin (A)
- (11) Patent Application Laid-Open No.

Japanese Patent Laid-Open Publication No. Hei-7-310236

5 (43) Date of laid-open: November 28, Heisei 7 (1995)

(51) Int.CI.<sup>6</sup> Identification No. Reference No. FI Technical in office Indication

D01F 8/14

ъ

CO8L 67/04

LPD

10

D01F 6/62 305 A

Request for examination: no request

Number of claims: 6 FD (total 6 pages)

(21) Application No.: Japanese Patent Application No. Hei-6-129565

(22) Filling Date of Application: May 18, Heisei 6 (1994)

15

(71) Applicant 000000952

Kanebo, Ltd.

5-17-4, Sumida, Sumida ku, Tokyo

(71) Applicant

000001993

20

Shimadzu Corp.

1, Nishinokyo-Kuwabaradho, Nakagyo-ku, Kyoto

(72) Inventor Hideo Yoshitomi

3-6-15, Tenjinyama, Kishiwada-shi, Osaka

(72) Inventor Takuji Osaki

25

608, 1-3-1, Yayoigaoka Sanda-shi, Hyogo

# (72) Inventor Yoshikazu Kondo

2-5-31, Kokuei, Hofu-sh , Yamaguchi

c ntinue to the last page.

(54) [Title of the Invention] Thermal Bonding Poly(lactic acid)

5 Fiber

# (57) [Summary]

[Construction] A conjugate fiber comprising a poly(lactic acid)

polymer A having a melting point Ta and a poly(lactic acid) polymer

B. The poly(lactic acid) polymer B has a melting point Tb which is

10°C or more lower than the melting point Ta or is amorphous having
no melting point.

#### [Effects]

It has biodegradability and also can be thermally bonded. It is suitable for producing various fiber structures having biodegradability.

[Claims]

[Claim 1] A thermal bonding poly (lactic acid) fiber which is a conjugate fiber comprised of a poly(lactic acid) polymer A having a melting point Ta and a poly(lactic acid) polymer B, Characterized in that the roly(lactic acid) polymer B has a melting point Tb which is 10°C or more lower than the melting point Ta or is amorphous and has no melting point.

[Claim 2] The thermal bonding poly(lactic acid) fiber according to claim 1, wherein the poly(lactic acid) polymer A contains 80 mol% or more of L-lactic acid unit or D-lactic acid unit.

[Claim 3] The thermal bonding poly(lactic acid) fiber according to claim 1 or 2, wherein cross sectional

15 structure of the conjugate fiber is core-sheath type, and the core is comprised of the poly(lactic acid) polymer A and the sheath is comprised of the poly(lactic acid) polymer B.

[Claim 4] The thermal bonding poly(lactic acid) fiber according to claim 1 or 2, wherein it is a conjugate fiber compounded into a multilayered structure comprised of the poly(lactic acid) polymer A and poly(lactic acid) polymer B, and its cross sectional structure is a parallel type (side by side), a multi-core type, a multi-parallel type (stripe), a concentric circle type, an eccentric circle type or a radial type.

[Claim 5] The thermal bonding poly(lactic acid) fiber according to any one of claims 1 to 4, wherein the poly(lactic acid) polymer A and/or poly(lactic acid) polymer B is copolymerized with from 0.1 to 15% by weight of polyethylene glycol having a molecular weight of 300 or more.

[Claim 6] The thermal bonding poly(lactic acid) fiber according to any one of claims 1 to 5, wherein the poly(lactic acid) polymer A and/or poly(lactic acid) polymer B is copolymerized with from 0.1 to 15% by weight of a compound having at least one multifunctional group selected from the group consisting of an aliphatic polyhydric alcohol, an alicyclic polyhydric alcohol, an aliphatic polyhydric carboxylic acid, an alicyclic polyhydric carboxylic acid, an alicyclic hydroxycarboxylic acid, an alicyclic hydroxycarboxylic acid and an aromatic hydroxycarboxylic acid.

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

5

10

15

20 [Industrial Field of Application] This invention relates
to a poly(lactic acid) fiber which has biodegradability and
is suitable for producing nonwoven fabric and the like
fiber structures.

[0002]

25 [Prior Art] Poly(lactic acid) is drawing attention as a complete circulation type biodegradable polymer which is

finally converted into carbon dioxide and water under natural environment, e.g., by undergoing its degradation by microorganisms. Since poly(lactic acid) has high melting point and high crystallinity, it is expected that it is promising also as clothing and industrial fibers. However, only extremely limited applications are currently known, such as surgical suture making use of its biocompatibility. The reason for this is that development of the commercialization techniques of poly(lactic acid) as fiber products were delayed, in addition to the difficulty in establishing techniques for its practical use as clothing and industrial fibers.

[0003]

5

10

15

20

[Problems that the Invention is to Solve] In order to provide complete circulation type biodegradable fiber structures such as nonwoven fabric and woven or knit fabric by keeping biodegradability of poly(lactic acid), the present inventors have conducted intersive studies and accomplished the invention as a result of the efforts. The object of the invention is to provide a thermal bonding poly(lactic acid) fiber which is suitable for producing various biodegradable fiber structures having biodegradability and thermal bondability.

[0004]

25 (Means for Solving the Problems) The thermal bonding poly(lactic acid) fiber of the invention is a conjugate

fiber comprised of a poly(lactic acid) polymer A having a melting point Ta and a poly(lactic acid) polymer B, which is characterized in that the poly(lactic acid) polymer B has a melting point Tb which is 10°C or more lower than the melting point Ta or has no melting point.

[0005]

5

10

15

25

The poly(lactic acid) polymer A to be used in the invention (to be referred to as "polymer A" hereinafter) is a crystalline polymer having a meltine point Ta. On the contrary, the poly(lactic acid) polymer B to be used in the invention (to be referred to as "polymer B" hereinafter) is preferably a crystalline polymer having a melting point Tb in view of the excellent heat resistance, but an amorphous polymer having no melting point can also be used. When it has a melting point Tb, the melting point Tb is a temperature which is 10°C or more lower than the melting point Ta, and the difference between both melting points is preferably from 10 to 80°C, more preferably from 30 to 60°C.

20 [0006]

The polymer A to be used in the invention is preferably a poly(lactic acid) polymer which contains 80 mol% or more of L-lactic acid unit or D-lactic acid unit.

It is known that poly(lactic acid) exists in D isomer and L isomer as optical isomers, but when both of them are copolymerized, the product shows reduced melting point and

becomes amorphous poly(lactic acid) which does not show the melting point any longer when the optical purity becomes sufficiently low. The optical purity of lactic acid unit in the polymer A (ratio of D isomer on L isomer) is preferably 80 mol% or more, more preferably 95 mol% or more, most preferably 98 mol% or more

[0007]

10

As described in the foregoing, the polymer B has a melting point Tb which is 10°C or more lower than the melting point Ta of the polymer A or \$\psi\$ amorphous having no melting point. In order to obtain a poly(lactic acid) polymer having low melting point or an amorphous poly(lactic acid) polymer, it can be #chieved by optionally adjusting optical purity of lactic acid unit in the polymer 15 B. That is, a polymer having low melting point is obtained by reducing the optical purity and an amorphous polymer can be obtained by further reducing it.

[8000]

In general, since L isomer is produced when lactic 20 acid is produced by a fermentation method, L-lactic acid can be obtained industrially in a large amount and inexpensively so that the poly(lactic acid) polymers of the invention generally use L-lactic acid as the main component. However, even in the case of a polymer mainly 25 containing D-lactic acid, physical properties similar to the case of L-lactic acid can be obtained.

[0009]

As the polymer A and/or polymer B to be used in the invention, a poly(lactic acid) polymer obtained by copolymerizing lactic acid with polyethylene glycol having a molecular weight of 300 or more can also be used. In that case, the polyethylene glycol is copolymerized in an amount of preferably from about 0.1 to 15% by weight.

[0010]

10

15

20

Also, the polymer A and/or polymer B may be copolymerized with preferably from 0.1 to 15% by weight, more preferably from 0.1 to 10% by weight, most preferably from 0.5 to 7% by weight, of a compourd having a multifunctional group, such as an alignatic polyhydric alcohol, an alicyclic polyhydric alcohol, an alicyclic polyhydric alcohol, an alicyclic polyhydric carboxylic acid, an alicyclic polyhydric carboxylic acid, an alicyclic hydroxycarboxylic acid or an aromatic hydroxycarboxylic acid, or a cyclic compound such as a lactone or a cyclic ether. By copolymerizing these compounds having multifunctional groups or cyclic compounds, fluidity of poly(lactic acid) in melt spinning is improved so that spinning operability and yarn quality can be improved.

[0011]

25 According to the invention, in order to obtain uniform and high strength good quality fibers, the polymer

A may have a molecular weight of preferably 50,000 or more, more preferably 100,000 or more, most preferably 150,000 or more. In addition, in order to obtain uniform fibers and fiber products, difference in the molecular weight between the polymer A and polymer B is preferably 50,000 or less, more preferably 30,000 or less, most preferably 20,000 or less. When difference in the molecular weight between the polymer A and polymer B exceeds 50,000, it causes a tendency of lacking in spinning stability and quality change and irregularity of the obtained fibers become large, thus posing a probability of spoiling their commercial values.

[0012]

5

10

The thermal bonding poly(lactic acid) fiber of the invention is a conjugate fiber compounded into a 15 multilayered structure of the polymer | A and polymer B, and examples of its cross sectional structure include a coresheath type, as well as a parallel type (side by side), a multi-core type, a multi-parallel type (stripe), a concentric circle type, an eccentric dircle type, a radial 20 type and the like. In each case of the cross sectional structure, the polymer B is exposed to at least a part of the fiber surface. When the polymer H is not exposed to the fiber surface, the thermal bondability is not shown so that the object of the invention cannot be attained. Thus, 25 when cross sectional structure of the conjugate fiber is a

core-sheath type, the core part is constituted with the polymer A, and the sheath part with the polymer B.

[0013]

5

15

20

25

In addition, ratio of the part constituted with the polymer A in the conjugate fiber is preferably 50% by weight, more preferably 60% by weight br more, most preferably 70% by weight or more, and | ratio of 95% by weight or less is desirable. The afor mentioned conjugate fiber is produced generally by melt-spinning the material through a special nozzle designed in such a manner that 10 respective cross sectional structure dan be obtained.

[0014]

When the thermal bonding poly(laptic acid) fiber of the invention is entangled and made into a shape of nonwoven fabric and then heat-pressurized by an embossing machine at a temperature of higher than the melting point of polymer B, if it has a melting point, and lower than the melting point of polymer A, the polymer A is keeping its original form and the polymer B is melted and bonded to the polymer B in other adjacent fiber, so that a nonwoven fabric can be obtained.

(0015)

[Effects of the Invention] Since the thermal bonding poly(lactic acid) fiber of the invention comprises a fiber in which poly(lactic acid) polymers having different melting points are conjugated, only of e of the polymer

parts is melted when heat-pressurized at a predetermined temperature, so that the fibers can be thermally bonded together while keeping shapes of the fibers.

(0016)

5

10

15

20

25

Thus, when the thermal bonding poly(lactic acid)
fiber of the invention is used, a complete circulation type
biodegradable nonwoven fabric can be produced without a
binder. Since the thus obtained nonwoven fabric has
sufficient tensile strength, tear resistance and peel
strength, it is suited for applications such as bags for
civil engineering and construction use and vegetation mats.
It is suited also for clothing goods and sanitary goods and
has great application effect as completely biodegradable
materials so far unfound. It is particularly useful as a
biocompatible wound covering material

[0017]

Also, a new completely biodegradable packaging material can be obtained by laminating the filament yarn of the invention in longitude/latitude orthogonal direction or making it into a low density woven stuff or silk gauze, and thermally bonding together at the cross-points by heat melting to make it into an ultra light weight net. In addition, an airtight cloth can also be obtained by passing a woven or knitted cloth through a heating calender roller to effect thermal bonding of the woven or knitted loops.

[0018]

[Examples]

Examples 1 to 3

A poly-L-lactic acid obtained by melt-polymerizing L
lactide as the material synthesized from L-lactic acid and poly-D/L-lactic acid copolymers obtained by copolymerizing L-lactic acid with D-lactic acid at predetermined ratios were prepared. The poly(lactic acid)s having the melting points shown in Table 1 were optionally selected as the polymer A and polymer B from the thus obtained poly-L-lactic acid and various poly-D/L-lactic acid copolymers, and using them as the constituting components, parallel type (side by side type) conjugate fibers were formed, drawn and then heat-treated to produce thermal bonding poly(lactic acid) conjugate fibers.

[0019]

20

25

These conjugate fibers were made into cut fibers, subjected to crimping and then made into nonwoven fabric. Binding of the nonwoven fabric was carried out by heat embossing. In this case, the embossing temperature was optionally set within a range lower than the melting points of the polymer A as shown in Table 1. The results are as shown in Table 1. In this connection, the term "tensile strength" as used in the tables of this specification is a value measured by deforming a test piece strip having a

width of 50 mm at a stretching rate of 200%/min, and shown within measured values of N = 10.

[0020]

Comparative Examples 1 and 2

5 Poly(lactic acid) conjugate fibers were produced in the same manner as in Example 1, except that poly(lactic acid) polymers having a melting point difference of less than 10°C were selected as the polymer A and polymer B. Subsequently, nonwoven fabric was prepared in the same 10 manner as in Examples 1 to 3. As is evident from the results shown in Table 1, the effect of heat embossing was small and the obtained nonwoven fabric was inferior in physical property values.

[0021]

15 [Table 1]

transc ri						
Items		Example		Comparative Examples		
	1	2	3	1	2	
Polymer A						
Melting point (°C)	170	178	130	175	100	
Ratio of D-lactic acid (mol%)	91/1	0	5	0	10	
Polymer B	/ 1					
Melting point (°C)	130	ND	ND	168	95	
Ratio of D-lactic acid (mol%)	97.5	15	15	1	10	
Embossing temperature (°C)	150	100	70	172	97	
Tensile strength (kg)	4-9	3 – 8	5-11	1 - 5	I or less	
Appearance of nonwoven fabric	Good	good	Surface	fluffing	wrinkling,	
		•	wrinkling		fluffing	
Weight of nonwoven fabric (g/m²)	43	45	52	49	46	
Polymer ratio A/B	50/50	60/40	70/30	50/50	50/50	
All-over judgment (note 2)	<b>O</b>	0	0-0	Δ	Δ	

(Note 1) ND: amorphous having no melting point

(Note 2) ②: markedly excellent, O: excellent, Δ: inferior

[0022]

5

10

15

20

Examples 4 to 6

The same poly(lactic acid) polymers used in Examples

1 to 3 were used as polymer A and polymer B and the cross
sectional structure was changed from parallel type to coresheath type to produce core-sheath type thermal bonding
conjugate fibers comprised of the higher melting point
polymer A as the core and the lower melting point polymer B
as the sheath. Subsequently, nonwoven fabric was prepared
in the same manner as in Example 1. The results are as
shown in Table 2.

[0023]

Comparative Examples 3 and 4

The same poly(lactic acid) polymers used in Comparative Examples 1 and 2 were used as polymer A and polymer B and the cross sectional structure was changed from parallel type to core-sheath type to produce coresheath type conjugate fibers comprised of the higher melting point polymer A as the core and the lower melting pint polymer B as the sheath. Subsequently, nonwoven fabric was prepared in the same manner as in Example 1. The results are as shown in Table 2.

[0024]

[Table 2]

Items	Examples			Comparative Examples	
	4	5	6	3	4
Melting point of polymer A (°C)	170	178	130	175	100
Melting point of polymer B (°C)	130	ND	ND	168	95
Embossing temperature (°C)	150	100	80	172	97
Tensile strength (kg)	5 – 8	4-6	3 – 8	1 or less	l or less
Appearance of nonwoven fabric	good	good	good	fluffing	wrinkling
Weight of nonwoven fabric (g/m²)	50	45	49	47	53
Polymer ratio A/B	60/40	60/40	60/40	60/40	50/50
All-over judgment (note 2)	_   •	0	0	Δ	Δ

(Note 2) ⊚: markedly excellent, ∆: inferior

5 [0025]

10

15

Examples 7 to 11

A poly-L-lactic acid or poly-D/ --lactic acid was copolymerized with a multifunctional group-containing compound and glycerol or polyethylene glycol at the ratio shown in Table 3, thereby preparing various poly(lactic acid) polymers having different melting points. The poly(lactic acid)s having the melting points shown in Table 3 were optionally selected as the polymer A and polymer B from the thus obtained poly-L-lactic acid polymers, and conjugate fibers having a core-sheath type or parallel type cross sectional structure were formed by melt spinning. The obtained conjugate fiber was thermal bonding poly(lactic acid) fiber.

Subsequently, nonwoven fabric was prepared in the same manner as in Example 1. The results are as shown in Table 3.

[0026]

5 [Table 3]

· Crabie 57			_			
Items			<u> </u>	Examples	·	
	7	8		9	10	11
Polymer A						
Melting point (°C)	173	172		169	167	177
Copolymer name	GLC	GLC		PEG	PEG	попе
Ratio (% by weight)	I	2		1	3	0
Polymer B						
Melting point (°C)	128	100+		100*	150	167
Copolymer name	D-lactic acid	D-lactic aci	d	D-lactic acid	D-lactic acid	PEG
Ratio (% by weight)	5	10		10	2	3
Type of conjugate fiber	core-sheath	core-shear	ı	parailel	parallel	core-sheath
Embossing temperature (°C)	140	110		100	160	170
Tensile strength (kg)	5 - 8	5-9	Į	4 - 8	2 - 5	<b>5 - 10</b>
Appearance of nonwoven fabric	Good	good		good	good	good
Weight of nonwoven fabric (g/m²)	44	50	1	47	51	46
Polymer ratio A/B	60/40	50/50	1	50/50	40/60	30/70
All-over judgment (note 2)	<b>©</b>			0-0	o - ©	0

(Note 2) @: markedly excellent, O: excellent

(Note 3) \*: slightly unclear melting point

(Note 4) GLC: glycerol, PEG: polyethylene glycol

10 [0027]

Examples 12 to 15

A core-sheath type conjugated f lament yarn comprised of polymer A and polymer B having the melting points shown in Table 4 was produced. The thus obtained core-sheath type conjugated filament yarn was a thermal bonding

poly(lactic acid) fiber having the properties shown in Table 4. The thus obtained thermal bonding poly(lactic acid) fiber was woven into a low density silk gauze and passed through a heating calender roller at 120°C to obtain a solid tissue silk gauze having various voids of a weave texture space of from 0.1 mm to 5 mm with well-effected filling. As is evident from the results shown in Table 4, the products were markedly suitable as tea bags and the like food packaging materials.

10 [0028]

15

In this connection, the "loop shear strength" used in Table 4 was measured by cutting out a stripe of test piece of 5 cm in width giving a slope of approximately 45° against the longitudinal direction of the silk gauze and deforming the test piece using a tensile tester, and the result was expressed as the lower limit strength until the longitudinal yarn and latitudinal yarn were peeled off.

[0029]

Comparative Example 5

20 Using the same poly(lactic acid polymers used in Comparative Example 1 as the polymer A and polymer B, coresheath type conjugate fibers having the properties shown in Table 4 were produced. Subsequently, silk gauze was prepared in the same manner as described in Examples 12 to 15. As is evident from the results shown in Table 4, the

products were not suitable as tea bags and the like food packaging materials.

[0030]

Table 4

Îtems		Exa	mples	Compar- ative Example	
	12	13	14	15	5
Melting point of polymer A (°C)	173	170	178	177	175
Melting point of polymer B (°C)	128	130	סא	167	168
Polymer ratio A/B	60/40	70/30	50/50	40/60	60/40
Fineness (denier)	24	36	75	24	36
Yarn strength (g/d)	3 – 5	4-6	3-4	3 – 5	4-6
Elongation	35 - 50	35 60	33 - 45	30 - 60	25 – 60
loop shear strength (kg)	3 or more	3 or more	1 - 1.8	0.5 • 1	0.1 or less
Tea bag performance	0	•	0	0-0	Δ

5 (Note 1) ND: amorphous having no melting point

(Note 2) ⊚: markedly excellent, O: excellent, ∆: inferior

# Continuation from the front page

(72) InventorHiroshi Kajiyama

Seimei-ryo, 4-1, Kanebo-cho, Hofu, Yamaguchi

5 (72) InventorMasao Matsui

7-18, Kitazono-cho, Takatsuki, Osaka

(72) Inventor Eiichi Koseki

c/o Sanjo Factory, Shinadzu Corp.,

1, Nishinokyo-Kuwabaratho, Nakagyo-ku, Kyoto

10 (72) Inventor Yasuhiro Fujii

c/o Sanjo Factory, Shinadzu Corp.,

1, Nishinokyo-Kuwabaratho, Nakagyo-ku, Kyoto